

Dalmaprost 0.075 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Registrováno

- R-Cloprostenol sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Dalmaprost 0.075 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)
Prase (prasnice)
Kůň (klisna)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot (kráva)

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

Prase (prasnice)

- Maso. 1 day

-

Kůň (klisna)

- Maso. 2 day

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG02AD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

21/08/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/1860775 6/2019

Datum změny stavu registrace:

21/08/2019

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0305/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta Nizozemsko Norsko Polsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-PUAR-dalmaprost-0.075-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-horses-en.pdf